· fiel

DERWENT-ACC-NO: 1990-063069

DERWENT-WEEK: 199009

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Moisture-proof electronic parts - coated with polymer film

contq.

fluoroalkyl or fluoro:alkenyl gp.

PATENT-ASSIGNEE: DAIKIN KOGYO KK[DAIK]

PRIORITY-DATA: 1988JP-0165483 (July 1, 1988)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES

MAIN-IPC

JP 02015695 A January 19, 1990 N/A 009

N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP02015695A N/A 1988JP-0165483 July

1, 1988

INT-CL (IPC): H01C001/03; H01C017/02; H01L023/29; H05K003/28

ABSTRACTED-PUB-NO: JP02015695A

BASIC-ABSTRACT: The surfaces of electronic parts are coated with a polymer film

which contains fluoroalkyl group or fluoroalkenyl group. The thickness

coated film is 0.1-50 microns. The polymer comprises RfR2OCOCR1=CH2

RfSO2NR5R4OCOCR1=CH2 (2) and (3), where Rf=4-20C fluoroalkyl or fluoroalkenyl;

R1=H, F, methyl; R2=1-10C alkenyl, -CH2CH(OR3)CH2-; R3=H, 1-11C acyl; R4=1-10C

alkylene; R5=H, 1-10C alkyl.

USE/ADVANTAGE - Moisture proof coating useful for hydrid 12 sealed with hydrocarbon-resin, resistor, capacitor, and printed-circuit board. The strength of the coated film is increased, defects of the coated film and

workability of coating are improved, and high antihumidity is obtd.

TITLE-TERMS:

MOIST PROOF ELECTRONIC PART COATING POLYMER FILM CONTAIN FLUOROALKYL FLUORO

ALKENYL GROUP

DERWENT-CLASS: A14 A85 L03 U11 U14 V04

CPI-CODES: A04-E10; A12-E04; A12-E07; L03-H04E9; L03-J;

EPI-CODES: U11-A07; U14-H03C; V04-R03;

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0203 0210 0231 0493 0500 0514 0598 0968 3251 2629 2654

3255 2718

2737 2738 2740 3276 3279 2743

Multipunch Codes: 014 04- 05- 062 064 074 076 077 079 081 085 090 477

52- 53&

532 533 535 540 546 55& 551 567 57& 575 58& 596 623 627 628 688 722

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1990-027509

Non-CPI Secondary Accession Numbers: N1990-048431

09/20/2002, EAST Version: 1.03.0002

◎ 公開特許公報(A) 平2-15695

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成2年(1990)1月19日
H 05 K 3/28 H 01 C 1/032 17/02	· G	6736-5E 7303-5E 7303-5E		
H 01 G 1/02 H 01 L 23/29 23/31	К	7924—5E		

6412-5F H 01 L 23/30 R 審査請求 未請求 請求項の数 15 (全9頁)

②発明の名称 防湿性電子部品

②特 願 昭63-165483

②出 願 昭63(1988)7月1日

吉 雄 大阪府高槻市大蔵司2-15-9 網 本 ⑫発 明 者 大阪府摂津市北別府町3-25 ⑩発 明 者 新 庄 正義 大阪府摂津市一津屋 2-21-21 司 田窪 征 @発 明 者

⑪発 明 者 中 前 靖 史 京都府宇治市広野町宮谷94-32

①出 願 人 ダイキン工業株式会社 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービ

個代 理 人 弁理士 田 村 巌

明细物

1. 発明の名称

防湿性電子部品

- 2. 符許請求の範囲
- (1) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル茲と官他茲を含有する重合体からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
 (2) 官他茲が炭素数1~6のアルコキシ茲、アセトキシ茲若しくはメトキシエトキシ茲で置換され

トキシ書店してはアトキシエトキン語では使されたシリル基、イソシアネート基、炭素数1~6のアルコール若しくはフエノールが付加されたイソシアネート基、水酸基又はグリシジル基である研
求項1記載の防湿性電子部品。

(3) フルオロアルキル装若しくはフルオロアルケニル基と官他芸を含有する重合体が、一般よ

 $R f R^2 O C O C R^1 = C H_2$

 $R(SO_2NR^2R^4OCOCR^4=CH_1)$

COOR OCOCR = CH, O

(式中Rfは、炭素数4~20のフルオロアルキル

据又はフルオロアルケニル基、R'は水素原子、ノチル基、フツ素原子又はトリフルオロノチル基、R'は炭素数1~10のアルキレン 据又は 一 C H : C H (O R') C H : 一、R'は水素原子又は炭素数1~10のアルギレン 甚、R'は炭素数1~10のアルギレン 甚、R'は水素原子又は炭素数1~10のアルギル 基を示す。〕で表わされるエステル類を構成単位として30~99重量%、官能基を含有する重合しうる化合物を構成単位として1~30重量%及び共重合可能な化合物を構成単位として0~69重量%からなる共重合体である請求項1記載の防湿性電子部品。

- (4) 膜の厚さか0.1~50ミクロンである請求項1 記載の防湿性電子部品。
- (5) 表面にフルオロアルキル落若しくはフルオロアルケニル番と官館基を含有する重合体に官館基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (6) 組成物からなる膜の厚さが0.1~50ミクロン

-549-

である制求項5配報の防湿性電子部品。

- (7) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する風合体からなる膜を被覆し、その上に炭化水素系樹脂からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (8) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する瓜合体に官能基合有化合物又は/及び架構助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆し、その上に炭化水素系別脂からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (9) 炭化水素系樹脂がエポキシ樹脂、ポリエステル樹脂、フェノール樹脂、ウレタン樹脂、アクリル樹脂の少なくとも1種である精求項7又は8記載の防湿性電子部品。
- (10) フルオロアルキル装着しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する進合体からなる膜の厚さが0.1~50ミクロンであり、炭化水業系樹脂からなる膜の厚さが5~500ミクロンである請求項7記載の防湿性電子部品。
- (15) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架構助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆し、その上に炭化水業系財脂からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の助源方法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、炭化水業系樹脂で封止したコンデンサーなどの電子部品又は、電気・電子部品が組み込まれたプリント回路板を炭化水業系樹脂で封止したものの表面に高度な耐湿性被膜を形成をせ、電気特性を一層安定化ならしめた防湿性電子部品に関する。

(従来の技術)

電気・電子機器のマイコン化に伴い、家電機器や産業機器にもプリント回路板が組み込まれるようになってきている。しかし、これらは高湿度環境下で使用されるものも多く、プリント回路板への湿気の吸着或いは髪縮水の付着などにより、も

- (11) フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜の厚きが0.1~50ミクロンであり、炭化水業系樹脂からなる膜の厚きが5~500ミクロンである糖液項8 転載の防湿性電子部品、
- (12) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。
- (13) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基合有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。
- (14) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜を被覆し、その上に炭化水素系掛船からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。

れ電流及び短格不良が発生し誤動作を生じること が多い。

これら従来の防湿剤であるエポキシ、ポリエステル、フエノール、ウレタン、アクリル系樹脂の場合には、防湿性能が必ずしも充分でないために、週常は厚益りコーテイングが必要であり、又高粘度強料を使用することから、コーテイング酸に発

抱などの欠陥が生じ易く、乾燥など作業性にも問題があつた。しから、かかる従来の防湿コーティング剤では、高濃度高粘度塗料を用いて厚強りしても必ずしも充分な防湿効果が達成し難いものであった。

尚、成近の電気・電子機器は小型化、コンパクト化、集積化をますます図ることが意まれている。 厚塗りの防湿コーテイングは、かかる観点からも 間照点が認められる。

又、従来の他の防湿剤であるフルオロアルキル 据を有するアクリレート 双を重合せしめたフルオロアルキル 語含有共重合体 (特開昭 49 - 93870 号及び特開昭 61 - 189693号)は 7 課 の っ ティングによってある程度の防湿性能が得られるが、 塗膜強度が弱いためキズが付き易く、 しかもこの塗膜の酸点が40~90℃と低いため高温高湿の所で使用される場合、 一部流れ落ち防湿効果がなくなる。 又 3 i O z 跳で安定化したトランジスタ素子に含きせたのち、トランジスタ素子全体をエボキシ樹脂

等を含み、更にこれらの表面を予め炭化水業系例 脂により被覆したものを含む。

本務明におけるフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体には、通常、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基を含有する退合しうる化合物との共且合体、又はそれらの化合物と該化合物と共重合可能な化合物と共重合体が採用され得る。本発明における官能基には、例えば炭素数1~6のアルコモンを表しくはフェート基、炭素数1~6のアルコール若しくはフェートが付加をかある。

フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニ ル基を含有する重合しうる化合物としては、フル オロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基を 含有するアクリル酸エステル又は『一直換アクリ ル酸エステルが例示され、具体的には例えば下記 モールドする方法(特公昭49-18433号)があるが、この方法はトランジスタ案子部分のみに含フツ案アクリル系重合体を形成しているため、モールドされたエポキシ側距部分には湿気が入り込み、防湿効果が完全とはいえなかつた。

(発明が解決しようとする課題)

本苑明の目的は薄い被膜層であるにも拘わらず防湿効果に優めて優れた電子部品を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明は表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体又はこれに官能基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品、及び上記膜の上に炭化水業系掛船からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品に係る。

本発明において被覆の対象となる表面は、例え は半導体装板等の電子部品の表面、又はこの表面 を覆って形成された酸化物層或いは特性安定化層

一般式(1)~(3)で表わされる化合物を例示できる。

 $RIR^{2}OCOCR^{1}=CH_{2}$

 $R(SO_1NR^3R^4OCOCR^4=CH_1)$

RIO COOR'OCOCR'=CH, Ø

(式中Rfは、炭素数4~20のフルオロアルキル 基又はフルオロアルケニル基、R!は水業原子、 メチル基、フツ業原子又はトリフルオロメチル基、 R*は炭素数1~10のアルキレン基又は - CH: CH(OR*)CH:-、R*は水素原子又は炭素数 1~11のアシル基、R*は炭素数1~10のアルキレン基、R*は水素原子又は炭素数

本発明においてフルオロアルキル基にはパーフルオロアルキル基、ローハイドロパーフルオロアルキロアルキル基が好ましく、フルオロアルケニル基では、パーフルオロアルケニル基が好ましい。

上記一般式(1)~(3)で表わされるアクリル酸エステル及びα一置換アクリル酸エステルの具体例

を以下に挙げる。 CF₁(CF₁),CH₂OCOCH=CH₂ CF₁(CF₁),(CH₂),OCOCH=CH₂ CF₁(CF₁),OCOCH=CH₂

 $CF_1(CF_1), CH_2CH_2OCOCH = CH_2$

OH (CF,),CF(CF,CF,),,CH,CHCH,OCOCH=CH,

OCOCH, (CF,),CF(CF,CF,),..CH,CHCH,OCOCH=CH,

с,ғ,,о-О-соосн,ососн=сн,

C;H, CF,(CF,),SO,NCH,CH,OCOCH=CH;

 $CF_{2}CF_{2}(CF_{2}CF_{2})_{2-4}(CH_{2}CH_{2})_{1-2}OCOCH = CH_{2}$

CH, CF,(CF,),SO,NCH,CH,OCOCH=CH,

(CF,),C(CF,CF,),CH,CH,OCOCH=CH,

 $CH_2 = CH - \bigcirc - CH_2NHCH_2CH_2NHHCP \cdot CH_2CH_2CH_2Si(OCH_2)_3$

[N-β-(N-ピニルペンジルアミノエチル)ープー アミノプロピルトリノトキシシラン塩酸塩]

C H := C H S i (O C H :); (ピニルトリノトキシシラン)

C H = C H S i (C H 1) (O C H 1) 1 (E = N / f N V / | + V V 7 V)

イソシアナトエチルメタクリレート

CH,=CHCOOCH,CH,OCONH-O-CH, NHCOOC,H,

(2-ヒドロキシエチルアクリレートートリレンジイソシアネートーフエノール付加体)

CH = C(CH3)CON - N(CH3) CH CH(OH)CH3

2 - ヒドロキシェチル(ノタ)アクリレート 2 - ヒドロキシー 3 - クロロプロピル(ノタ)アク

グリシジル(メタ)アクリレート

などが広範囲にわたつて例示可能であり、これら

(CF,),CF(CF,CF,),CH,CH,OCOCH=CH,

CF,(CF,),SO,N(C,H,)CH,CH,OCOCH=CH,

 $CF_1(CF_1)$, $CONHCH_2CH_2OCOCH=CH_2$

H (CF, CF,), CH, OCOCH = CH,

CF, CF, (CF, CF,), CH, CH, OCOCH = CH,

CF₃(CF₂)₇SO₂N(C₂H₅)CH₂CH₂OCOCH=CH₇及びこれらのアクリレートの4位の水素原子の代りにメチル茲、F又はフルオロメチル茲が置換した対応する各アクリレートを挙げることができる。 官能茲を含有する重合しうる化合物としては例 えば

CH:=C(CH₁)COOCH₂CH₂CH₂Si(OCH₁); (3-トリノトキシシリルプロピルメタクリレート)

6 一個類で又は二種以上組み合わせて採用される。 前記フルオロアルキル振卫はフルオロアルケニ ル基を有する低合しうる化合物及び官能基を含有 する低合しうる化合物と共風合可能な化合物とし ては、性能の低下をきたをない限り、広範囲に遊 択可能である。例えばエチレン、酢酸ヒニル、塩 化ピニル、弗化ピニル、ハロゲン化ピニリデン、 スチレン、アクリル酸とそのアルキルエステル、 ノタクリル酸とそのアルキルエステル、ポリ(オ キシアルキレン)アクリレート、ポリ(オキシアル キレン)ノタアクリレート、アクリルアミド、ノ タクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、ノ チロール化ジアセトンアクリルアミド、N-ノチ ロールアクリルアミド、ピニルアルキルエーテル、 パーフルオロアルケニルピニルエーテル、ハロゲ ン化アルキルビニルエーテル、ビニルアルキルケ トン、ブタジェン、イソプレン、クロロプレン、 グリシフルアクリレート、グリシソルノタクリレ ート、ペンジルアクリレート、ペンジルメタクリ レート、シクロペキシルアクリレート、シクロヘ

キシルノタクリレート、マレイン酸とそのアルキルエステル、テトラヒドロフルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリルノタアクリレート、アジリジルノタクリレート、ジノチルアミノエチルアクリレート、ジノチルアミノエチルアクリレートなどが広範囲にわたって例示可能であり、これらも一種又は二種以上組み合わせて採用され得る。

カップリング剤、多官能イソシアキート化合物、 多官能エポキシ化合物、多官能ポリシロキサン化 合物、アミン化合物などか、広範囲にわたつて例 示可能であり、これらも一種類で又は二種類以上 組み合わせて採用され得る。官能悲含有化合物の 量はフルオロアルキル装若しくはフルオロアルケニル法と官能甚を含有する重合体1重量部に対し て0~5重量部、特に0~2重量部が好ましい。

シランカツプリング剤の例としてはアーアミノ プロピルトリエトキシシラン、N-B-アミノエ チルーアーアミノプロピルトリノトキシシラン、アー グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、β-(3,4-エポキシシクロヘキシル)エチルトリノチ ルシラン、アーメタクリロキシプロピルトリメト キシシラン、アーノルカプトプロピルトリノトキ シシラン、アークロロプロピルトリノトキシシラン、 ピニルトリエトキシシラン、ピニルトリクロロシ ラン、ピニルトリアセトキシシラン、N-(トリ 共重合せしめる他の化合物としては、複水性に影響を与えにくいようなものが好遊であり、例えばステアリルアクリレート、ステアリルノタクリレート、ラウリルアクリレート、2ーエチルヘキシルノタクリレートなどの如く、 長銀のアルキル基をもつ重合性化合物が、 特に好適なものとして例示される。

又官能茲を含有する重合しうる化合物としては、 電子部品表面への強膜強度及び密角性の良好なものが好適であり、シラノール茲の誘導体又はイソシアネート基若しくはこれの誘導体の少なくとも 1 種を含む重合性化合物が特に好遇なものとして 例示できる。

前記重合体からなる防湿被覆膜の遠膜強度及び密度性をさらに向上させるために、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架機助剤を配合することも可能である。官能基含有化合物としては、シランカップリング剤、チタン

ノトキシシリルプロピル)エチレンジアミン、N ーβーアミノエチルーアーアミノプロピルノチル ジノトキシシラン、βーアミノエチルーβーアミ ノエチルーアーアミノプロピルトリノトキシシラ ン等を挙げることができる。

チタンカツブリング剤の例としてはテトラアルコキシチタン(例えばテトラエトキシチタン、テトラブチロキシチタン)、チタン酸テトラエチレングリコール、チタン酸ジーnーブチルピス(トリエタノールアミン)、ピス(アセチルアセトン)酸ジーイソプロポキシチタン、トリノタクリル酸イソプロピルチタン、トリアクリル酸イソプロピルチタン、トリアクリル酸イソプロピルチタン、トリアクリル酸イソプロピルチタン、トリアクリルなスフェート)チタネート、テトライソプロピルジ(ジラウリルホスファイト)チタネート、ジアクリルオキシアセテートチタネート、ジアクリルオキシアセテートチタネート、ジアクリルオキシアセテートチタネート、ジアクリルオキシアセテートチタネート、シアクリルオキシアセテートチタネート、シアクリルオキシアセテートチタネート、

を挙げることができる。

多官館イソシアネート化合物の例としてはポリ ノリックM D I (M D I:ジフェニルノタンジイソ シアネート)、ポリノリックT D I (T D I:トリ レンジイソシアネート)、

4,4'-(1,2-エポキシエチル)ピフエニル、2,2-ピス(3,4-エポキシシクロヘキシル)プロパン、 レゾルシンのグリシジルエーテル、フロログリシ ンのシグリシジルエーテル、メチルフロログリシ ンのシグリシソルエーテル、ピス(2,3ーエポキシ シクロベンチル)エーテル、2-(3,4-エポキシ) ーシクロヘキサンー5,5ースピロ(3,4ーエポキシ) ーシクロヘキサンー=ージオキサン、ピスー(3,4 ーエポキシー 6 ーメチルシクロヘキシル)アジベ - ト、 N , N ' - m - フェニレンピス(4,5 - エポキ シー1,2-シクロヘキサン)ジカルポキシイミドな との2官能のエポキシ化合物、パラアミノフエノ ールのトリグリシジルエーテル、ポリアリルグリ シジルエーテル、1,3,5ートリ(1,2ーエポキシエ チル)ベンセン、2,2',4,4'ーテトラグリシドキシ ベンゾフエノン、テトラグリシドキシテトラフエ ニルエタン、フエノールホルムアルデヒドノポラ ツクのポリグリシンルエーテル、グリセリンのト リグリシジルエーテル、トリノチロールプロパン のトリグリシジルエーテルなどの3官能以上のエ

多官能エポキシ化合物の例としてはピスフエノールAのジグリシジルエーテル、ブタジエンジエポキサイド、3,4ーエポキシシクロヘキシルメチルー(3,4ーエポキシ)シクロヘキサンカルポキシレート、ピニルシクロヘキサンジオキシド、4,4′ーツ(1,2ーエポキシエチル)ジフエニルエーテル、

ボキシ化合物等を挙げることができる。

多官館ポリシロキサン化合物の例としては

R*: メチル茲又はフエニル基

a: 2~200の整数

R': 水煮原子、ノチル甚又はエチル基で示されるオルガノシルセスキオキサンのラダー重合体等を挙げることができる。

これら官能基含有化合物は架橋硬化剤として作用する。この作用を促進させるために、架橋助剤を配合することも可能である。

架橋助剤としては、例えば三フツ化ホウ素エチ ルエーテレート等の三フツ化ホウ素錯体、トリエ タノールアミン、テトラメチルブタンジアミン、 テトラノチルベンタンジアミン、テトラメチルへ キサンジアミン、トリエチレンジアミン、ジノチ ルアニリン等の弟3級アミン、ジノチルアミノエ タノール、ジメチルアミノベンタノール等のオキ シアルキルアミン、トリス(ジメチルアミノメチ ル)フェノール、ノチルモルホリン等のアミン類、 セチルトリメチルアンモニウムプロマイド、セチ ルトリメチルアンモニウムクロライド、ドデシル トリノチルアンモニウムアイオダイド、トリノチ ルドデシルアンモニウムクロライド、ペンジルジ ノチルテトラデシルアンモニウムクロライド、 ベ ンジルメチルパルミチルアンモニウムクロライド、 アリルドデシルトリノチルアンモニウムプロマイ ド、ペンジルジメチルステアリルアンモニウムブ ロマイド、ステアリルトリノチルアンモニウムク ロライド、ペンジルジノチルテトラデシルアンモ ニウムアセテート等の第4級アンモニウム塩、2 ーウンデシルイミグゾール、2-メチルイミグゾ -ル、1-エチルイミダゾール、2-ヘブタデシ ルイミグソール、2ーメチルー4ーエチルイミグ ゾール、1ープチルイミグゾール、1ープロピル - 2 - ノチルイミダゾール、1 - ペンジルー2 -

しては、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基を有する重合し得る化合物30~99重量%、官能性を含有する重合し得る化合物1~30重量%と、共重合可能な化合物0~69重量%の組成割合で含有する共重合体が好ましい。

次に、有機溶剤としては、上記の如きフルオロアルキル甚又はフルオロアルケニル基と官能基を含有する共重合体を溶解し得るものが採用される。 通常は、ローキシレンヘキサフルオライド、1,1,2ートリクロロー1,2,2,ートリフルオロエタン、1,1ージフルオロテトラクロロエタン、トリクロロモノフルオロテトラクロロエタン、トリクロロエクン、トリクロロエタンなど含フツ素有機溶剤が望ましい。これらは適宜混合溶剤として使用可能であり、又フルオロアルキル基又はフルオロアルケニル甚と官能基を含有する共産合体をさらに溶解しやすくするために、ローヘキサン、ローヘブタン、ブタノール、トルエン、キシレン、アセトン、メチルエチルケトンなどの有機溶剤を併用又は単独で使用することも可能である。

メチルイミダゾール、1ーシアノエチルー2ーメ チルイミグソール、1ーシアノエチルー2ーウン デシルイミグソール、1ーシアノエチルー2ーフ エニルイミダゾール、1-アジン-2-メチルイ ミダゾール、1-アジン-2-ウンデシルイミグ ソール等のイミグソール化合物、トリフエニルホ スフインテトラフエニルポレート、トリエチルア ミンテトラフエニルポレート、N-ノチルモルホ リンテトラフエニルポレート、ピリジンテトラフ エニルポレート、2ーエチルー4ーメチルイミダ ゾールテトラフエニルポレート、 2 ーエチルー 1,4-ジノチルイミグゾールテトラフエニルポレ ート等のテトラフエニルポロン塩、オクチル酸ス ズ等の有機金属化合物、ギ酸アンモニウム、塩化 白金酸等を挙げることができる。架橋助剤の量は フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル 基と官能基を含有する重合体の量に対して0~5 重量%が好ましい。

本発明においてフルオロアルキル茜若しくはフルオロアルケニル基と官服基を含有する重合体と

本発明において、フルオロアルキル基若しくは フルオロアルケニル基と官能基を含有する頂合体 の有機溶剤溶液の濃度は、特に限定されないが、 通常は0.1~50重量%、好ましくは0.2~15重量% 程度の範囲から進定され得る。余りに高温度では、 溶液粘度が過大になり、始布作案性に難点が生す ると共に、均一なコーテイングの点でも不利とな る。又、余りに低濃度では防湿被覆膜にピンホー ルが生じ、良好な防湿性の発現に難点が生じる。 本発明においてフルオロアルキル基若しくはフル オロアルケニル番と官能器を含有する重合体の強 **有及び乾燥の手段、条件などについては、特に限** 定されず、広範囲にわたつて採用され得る、例え は電子部品表面への有機溶剤溶液の塗布は浸液法、 噴霧法などが採用され、乾燥温度は通常10~150 ℃の範囲が好ましい。電子部品表面にはフルオロ アルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能 基を含有する重合体からなる被覆膜の厚みについ ても特に制限はなく、通常は0.1~50ミクロン、 好ましくは0.3~5ミクロン程度で充分である。

又、上記フルオロアルキル悲若しくはフルオロ アルケニル茲と官僚茲を含有する頂合体からなる 被覆膜上に炭化水素系樹脂からなる被覆膜を形成 すると、更に防湿性が向上する。炭化水素系樹脂 としては、例えばエポキシ樹脂、ポリエステル樹 川、フエノール樹脂、ウレタン樹脂、アクリル樹 脂、アルキツド樹脂、ポリブタジエン樹脂などが 好通なものとして例示され、符にエポキシ樹脂、 ポリエステル樹脂、フエノール樹脂、ウレタン樹 脂などの熱硬化型樹脂が望ましく、これらは一種 或いは二種以上組み合わせて採用され得る。炭化 水煮来樹脂からなる被覆膜は、一般に官能甚をも つ被状樹脂と硬化剤からなる二液型、又は自己架 機型液状樹脂である一液型の熱硬化型樹脂が採用 される。通常波状樹脂の粘度は5~60000mPa·s (25℃)が採用される。

又、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル 抜と官能 抜を含有する 瓜合体の 被 膜上に 炭化水素 系樹脂を 被 覆することは 極めて 困難である。 そこで、 炭化水素 系樹脂をトルエン、シクロへキ

ドIC、抵抗器、コンデンサー、プリント回路板など広範囲にわたつて適用され得る。

(発明の効果)

本発明においてブリント回路板の如と選子部品投資に、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルキル基若と合体の顕を形力を含有する重合体の顕を形力を含有重合体の顕を形式を対して、従来のフルオロアルキル基合有重合体被複膜の欠点である強膜ではない。ないでは、対したのは、対し、対したのは関節でモールドした部分まで、、対照などのは関節でモールドした部分まで、温気が存りになる。又、防湿を変更の変更の変更がななが、対してもの、ないではないのである。というな効果が変更をある。

又、この膜の上に更に炭化水素系樹脂の膜を形成することにより、炭化水素系樹脂の膜に含浸した 微小の飽和水をフルオロアルキル 甚若しくはフルオロアルケニル 甚と官能 甚を含有する 重合体の膜でパリアーするという相乗効果により、湿気が

サノン、1,1,1ートリクロルエタン、メチルエチ ルケトン、メチルイソプチルケトンなどの有機将 前で溶解させて有機溶剤溶液とするのが好ましい。 本発明において、炭化水系系樹脂の塗布及び乾燥 の手段、条件などについては、特に限定されず、 広範囲にわたつて採用され得る。例えば電子部品 表面への液状樹脂の弦布又は有機溶剤溶液の弦布 は浸漬法、噴霧法などが採用され、乾燥温度は通 常10~150℃の範囲が好ましい。フルオロアルキ ル基若しくはフルオロアルケニル基と官配基を含 有する低合体からなる被理膜の上に形成する炭化 水業系樹脂からなる被覆膜の厚みについても特に 制限はなく、通常は5~500ミクロン、好ましく は10~300ミクロン程度で充分であり、従来の厚 塗り炭化水素系樹脂被覆膜や、塗膜強度が弱く、 低い融点からなるフルオロアルキル基含有低合体 の単独よりも優れた防泥性を付与する。

本発明は、種々の電子部品の防湿コーテイング に適用可能であり、例えば炭化水素系樹脂で封止 (封止厚きは、通常0.1mu~10mo)したハイブリツ

電子部品内部にまで入り込みにくくなり、耐湿性を大幅に向上をせることができる。

(実 施 例)

以下に実施例及び比較例を示し、本発明を更に 具体的に説明する。

実施例1~6及び比較例1~3

トランジスタ素子の要部全体をエポキシ樹脂で モールドしたものの表面に、下記第1表に示すフ ツ素系防湿剤溶液に浸渍し引き上げ架橋硬化処理 を行った。

実施例7~8及び比較例4~5

上記処理後、再度後状炭化水素系制脂に浸流し、 室温で 2 hr予備硬化後、120℃× 1 hrで硬化させ、 トランジスタ試験片を作成した。

このトランジスタ試験片を121での水蒸気雰囲気中に15時間放置し、各トランジスタ試験片の加速耐湿テストを行い、故障発生率を調べた。ここで故障発生とは特性劣化曲線が逆方向リーク電流の定格値を越えるか、又は短格不良である。

				1							
故	恕 件单 (%)	1701	0	4	0	0	15	02	20	0	0
炭化水茶系樹脂			1		ı	1	1	ı	l	エポキン登器	特殊ポリエステル樹脂
	滋		%	AC 5% n-Hpn 53.5%	98.5%	90% 7.5%	88%	%85	%86	%86	
凝燥	縺		₽×-•	AC n — Hpn	TCE	TCTFE AC	B−HXF 98%	TCTFE	TCTFE	TCTFE 98%	TCTFE 98%
4 0	湖 智 江		CR650 0.3%		NCO 0.5%	CR650 0.5% TCTFE	ı	1	ı	ı	ı
7 条 (共) 重	海原(近年6次)	10/H H	-: -:		1.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
\$ 7			FA/StA/SiN	(83/15/2)	FA/SLA/0HH (50/45/5)	FA/2EHM/GN (90/5/5)	FA/SiN (96/4)	FA / NCON (96 / 4)	FA/CN (96/4)	FA/SiN (96/4)	FA/StA/CM (60/36/4)
Ж	福座	3	-		~	m	4	2	9	۷-	œ

10

投口	発生學	(%)	02	75	65	20	65	100
炭化水業系胡脂			I	ı	١	エポキン財服	特殊ポリエステル樹脂	1
类杂	茶森		m-XHF 20% n-Hxn 77%	TCTFE 98%	%86 JHX-¤	ı	ı	ı
重合体	茶加剂		ı	1	1	ı	ł	í
素 (共)	展	(重量%)	3.0	2.0	2.0	1	ı	ı
含フツ素(共)重合体裕級	(共)重合体組成	(重量%)	FA / StA (60 / 40)	FA C yHNA (80 20)	FAホモポリマー	1	i	ı
꾹	絮	E	-	~	es	4	2	9

表において

÷Χ

FA: CF,CF2(CF2CF2)nCH2CH2OCOCH=CH,

(但し含フツ素化合物組成は、n=3のものが55モ ル%、n= 4 のものが28モル%、n= 5 のものが11 モル%、n=6のものが4モル%、n=7のものが 1モル%である。)

StA : ステアリルアクリレート

: 3-トリノトキシシリルプロピルノ SiM

タクリレート

: 2ーヒドロキシエチルノタクリレー OHM

2 E H M : 2 - エチルヘキシルノタクリレート

: グリシジルノタクリレート

NCOM : イソシアナトエチルメタクリレート

Cyll M A : シクロヘキシルメタクリレート

: グラスレジンGR650 : G R 650

CH, 0-51-0-51 Ó 0 -0-Si-0-Siсн, √8 ĊH,

(米国、オーエンスーイリノイス社製、オルガノシルセスキオキサンのラダー重合体)

: トリフエニルメタントリイソシアネ

TCTFE: トリクロロトリフルオロエタン

u-ХНГ: ц-キシレンヘキサフルオライド

: アセトン

: nーヘプタン

TCE : 1,1,1-トリクロロエタン

:n-ヘキサン

エポキシ樹脂 : ユニコート#5023 :

ユニオン化成(株)製

特殊ポリエステル樹脂 : ユニコート#224:

ユニオン化成(株)製

(以 上)

出 類 ダイキン工業株式会社

弁理士 田 村